

V Praze dne 28.11.2007

Vážená paní magistro/vážený pane magistře,

Státní ústav pro kontrolu léčiv (SÚKL) informoval dne 14.9.2007 na svých internetových stránkách o **ukončení dovozu a výroby léčivého přípravku Imudon**, orm.tbl.buc. (kód SÚKL 0013766) a to s okamžitou platností ([http://www.sukl.cz/cs01dulupoz/cs01dulupoz2007.htm#dalsi\\_upozorneni](http://www.sukl.cz/cs01dulupoz/cs01dulupoz2007.htm#dalsi_upozorneni)). Z těchto důvodů končí zásobování tímto přípravkem i do sítě lékáren v České republice.

Společnost IBI International s r.o. nabízí jako **vhodnou alternativu přípravků Luivac®**

Přípravek Luivac obsahuje směs bakteriálních lyzátů těchto bakterií: Staphylococcus aureus, Streptococcus mitis, Streptococcus pyogenes, Streptococcus pneumoniae, Klebsiella pneumoniae, Branhamella catarrhalis, Haemophilus influenzae

Působení Luivacu je založeno na stimulaci společného mukózního imunitního systému.

Po podání tablet vede antigenová senzibilizace lymfoidní tkáně ve střevech ke zvýšení specifické imunity všech sliznic.

Kromě toho stimuluje Luivac různé nespecifické obranné mechanismy.

**Terapeutické indikace přípravku Luivac®**

Opakující se infekce dýchacích cest (rýma, sinusitida, katar horních cest dýchacích, bronchitida) a chronické záněty středního ucha (otitida).

Přípravek je určen pro děti od 3 let, mladistvé a dospělé.

**Dávkování a způsob podání**

Dospělí a děti užívají 1 tabletu jednou denně, a to ráno.

Tablety se užívají nalačno a zapijí se malým množstvím vody.

První léčebná kúra obvykle probíhá po dobu 28 dnů, poté následuje přerušení léčby v délce 28 dnů. Po přerušení léčby by měla následovat druhá léčebná kúra.

Léčení se obvykle zahajuje v době, kdy je pacient bez příznaků infekce. Při akutní infekci nemůže Luivac nahradit nezbytnou léčbu antibiotiky; může však být podáván současně.

**Luivac® perorální imunizace**

Osvědčená léčba  
recidivujících infekcí  
dýchacích cest

**Dávkování**

Imunizace	Intervál	Posilovací fáze
28 dní	28 dní	28 dní
po 1 tabletě vždy ráno na lačno	bez léčby	po 1 tabletě vždy ráno na lačno

Každá tableta přípravku Luivac obsahuje 3 mg směsi lyzátů 7 bakterií podlejších se na infekcích dýchacích cest. Výrobní proces zachovává antigenní strukturu, která je nezbytným předpokladem farmakologické účinnosti.

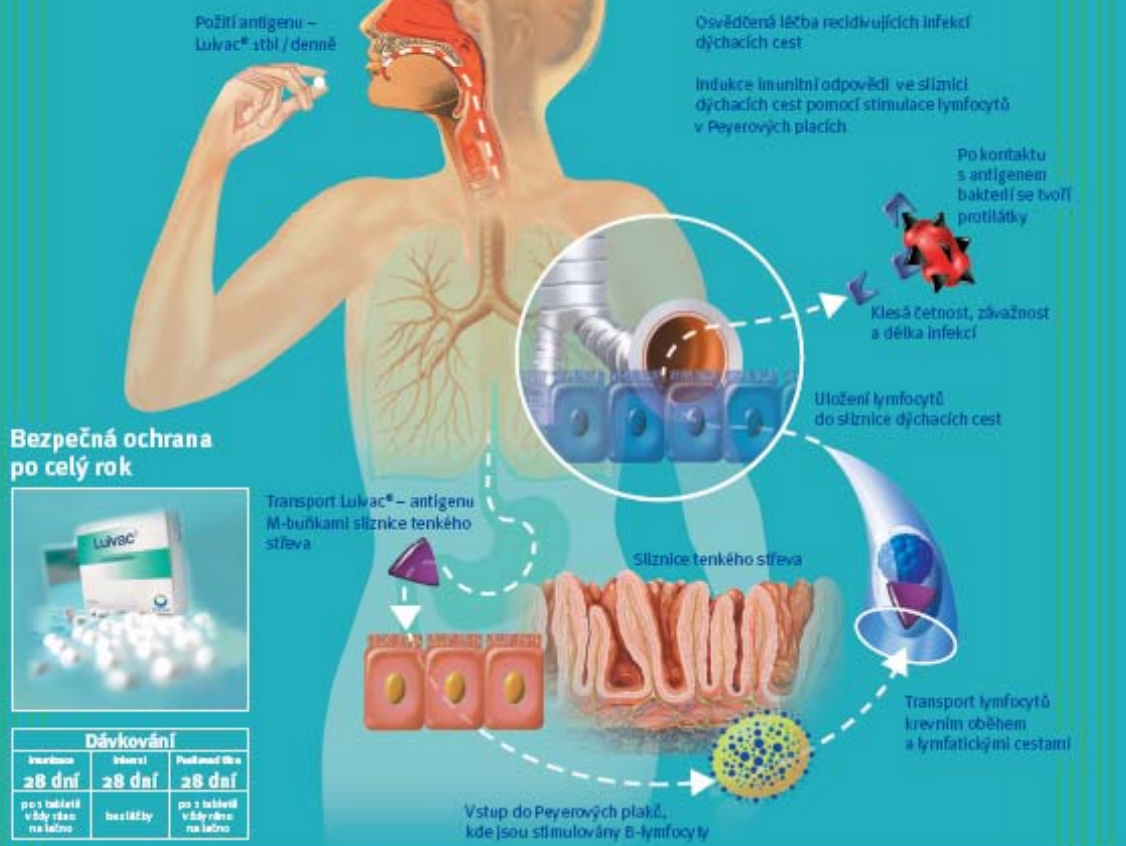
**Léčbu lze zahájit v kterékoli roční době – během infekce i v období bez infekce.**

Kód SÚKL	Obchodní název	Balení	Dop. cena lékárny (Kč)	Úhrada VZP (Kč)	Limit/Omezení	Způsob prodeje
<b>84101</b>	<b>LUIVAC</b>	<b>tbl 28</b>	<b>488,95</b>	<b>50%, Max: 244,47</b>	<b>I</b>	<b>Rp.</b>

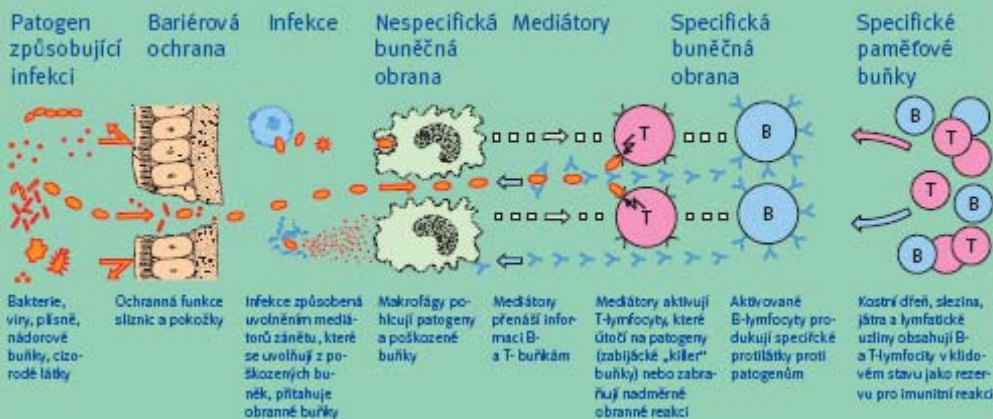
Za IBI International, spol. s r.o.:

RnDr. Přemysl Sajdl DrSc.  
Medical DirectorMUDr. Daniel Bělík  
Business Unit Manager

# Luivac – perorální imunizace



## Lidský imunitní systém



### Luivac® tablety

Účinná látka: 1 tableta obsahuje 3 mg *Lysatum bacteriale mixtum ex min.* 1x10<sup>9</sup> bakterií z každého následujícího kmene *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus mitis*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus pneumoniae*, *Klebsiella pneumoniae*, *Branhamella catarrhalis*, *Haemophilus influenzae*. **Pomocné látky:** Mannitolum, Cellulosum microcrystallinum, Carboxymethylamylum natricum, Magnesii stearas, Silicii dioxidum colloidal. **Indikace:** Opakující se infekce dýchacích cest (rýma, sinusitida, katar horních cest dýchacích, bronchitida) a chronické záněty středního ucha (otitida). Přípravek je určen pro děti od 3 let, mladistvé a dospělé. **Dávkování a způsob podávání:** Dospělá a děti užívají 1 tabletu jednou denně, a to ráno. Tablety se užívají nalačno a zapijí se trochou vody. **Kontraindikace:** Nepoužívat při precitlivělosti na kteroukoli složku přípravku. Přípravek se neuzívá v případě akutní gastroenteritidy. Vzhledem k nedostatečným zkušenostem a možnosti komplexních interakcí se tento přípravek nepoužívá u pacientů s autoimunitním onemocněním. Tablety Luivac nesmí užívat gravidní ženy. **Nežádoucí účinky:** Občas se mohou objevit mírné poruchy gastrointestinálního traktu. Zřídka byly pozorovány kožní reakce. Reg.č. ČR: 59/381/95-C. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Daiichi Sankyo Europe GmbH, Mnichov, SRN. Výdej přípravku je vázán na lékařský předpis a je částečně hrazen zdravotními pojišťovnami. Dříve než přípravek předepíšete seznáňte se, prosím, se Souhrnem informací o přípravku.